# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12N 15/31, 1/21, C12P 21/00, C12N 1/20, 15/11

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 96/15246

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

23. Mai 1996 (23.05.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE95/01555

- (22) Internationales Anmeldedatum: 7. November 1995 (07.11.95)
- (30) Prioritätsdaten:

P 44 40 118.3

11. November 1994 (11.11.94) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): FORSCHUNGSZENTRUM JÜLICH GMBH [DE/DE]; Wilhelm-Johnen-Strasse, D-52425 Jülich (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): REINSCHEID, Dieter [DE/CA]; 2267 West 7th Avenue, Vancouver, British Columbia V6K 1Y3 (CA). EIKMANNS, Bernhard [DE/DE]; Kopernikusstrasse 33, D-52428 Jülich (DE), SAHM, Hermann [DE/DE]; Wendelinusstrasse 71, D-52428 Julich

(81) Bestimmungsstaaten: CN, JP, KR, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

- (54) Title: DNA WHICH REGULATES GENE EXPRESSION IN CORYNE-FORM BACTERIA
- (54) Bezeichnung: DIE GENEXPRESSION IN CORYNEFORMEN BAKTERIEN REGULIERENDE DNA

#### (57) Abstract

The invention concerns a DNA fragment located in front of the malate synthase gene of a coryne-form bacterium and isolated from the latter. Any structural gene which codes for a protein can be inserted after this DNA fragment. After transformation of such a construct into a coryne-form bacterium, expression of the structural gene inserted after the DNA fragment is regulated. The invention also concerns a process for synthesising any protein by culturing a transformed coryne-form bacterium. A bacterium of this type contains in replicable form a DNA fragment isolated from the malate synthase gene of a coryne-form bacterium, and after which the structural gene which codes for the protein to be synthesised is inserted. Since expression of the structural gene which codes for the protein to be synthesised is regulated by the DNA located in front of it, the structural gene is expressed and the desired protein synthesised as soon as a suitable inducing agent is added to the medium.

#### (57) Zusammenfassung

Die Erfindung bezieht sich auf ein DNA-Fragment, das dem Malatsynthase-Gen eines coryneformen Bakteriums vorgeschaltet und von diesem isoliert ist. Diesem DNA-Fragment kann ein beliebiges, für ein Protein kodierendes Strukturgen nachgeschaltet werden. Nach Transformation eines solchen Konstrukts in ein coryneformes Bakterium wird die Expression des dem DNA-Fragment nachgeschalteten Strukturgens reguliert. weiteren bezieht sich die Erfindung auf ein Verfahren zur Synthese eines beliebigen Proteins durch Kultivierung eines transformierten coryneformen

ClaI BfrI Hpal Dral Hindll Smal Clai Xbal EcoRI Sphl Asp700 HindIII Clai Saci **EcoRI** 8000 200 pAB-17 9560 bps BamHI Sall 6000 4000 Nrul Bfrl Sall SphI Asp700 BamHl BamHl Sall Sacl

Bakteriums. Ein solches Bakterium enthält in replizierbarer Form ein vom Malatsynthasegen eines coryneformen Bakteriums isoliertes DNA-Fragment, dem das für das zu synthetisierende Protein kodierende Strukturgen nachgeschaltet ist. Da die Expression des für das zu synthetisierende Protein kodierende Strukturgen durch das vorgeschaltete DNA-Fragment reguliert ist, wird das Strukturgen exprimiert und das gewünschte Protein synthetisiert, sobald dem Medium ein entsprechender Induktor zugesetzt wird.

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	. Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Betgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neuseeland
BJ	Benin	IE .	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	<b>IT</b>	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumänien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Słowakei
CM	Kamerun	u	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	ML	Mali	UZ.	Usbekistan
FR	Prankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

WO 96/15246 PCT/DE95/01555

Beschreibung

20

Die Genexpression in coryneformen Bakterien regulierende DNA

Die Erfindung betrifft eine die Genexpression in coryneformen Bakterien regulierende DNA.

- 5 Jeder Organismus ist im Laufe des Wachstums darauf angewiesen, Zellsubstanz neu zu synthetisieren. Dabei werden zahlreiche Zellbestandteile, wie z.B. Aminosäuren und Porphyrine, ausgehend von Metaboliten des Citrat-Zyklus neu gebildet. Dies setzt voraus, daß die dem Citrat-Zyklus 10 entzogenen Metabolite neu synthetisiert werden. Bei Wachstum von Mikroorganismen auf Acetat, Ethanol oder Fettsäuren werden Metabolite des Citrat-Zyklus durch eine als Glyoxylat-Zyklus bezeichnete Reaktionsfolge neu synthetisiert (Kornberg, Biochem J 99 (1966) 1-11) Schlüsselenzyme des Glyoxylat-Zyklus sind die 15 Enzyme Isocitrat-Lyase und Malat-Synthase. Da die genannten Enzyme in vielen Organismen ausschließlich bei Wachstum auf Acetat, Ethanol bzw. Fettsäuren, nicht jedoch bei Wachstum auf Kohlenhydraten benötigt werden, wird die Aktivität bzw. die Neusynthese der beiden Enzyme häufig durch die
- Aufgrund ihrer keulenförmigen Gestalt wird Corynebacterium glutamicum und die mit diesem nah verwandten Arten

  C. melassecolae, Brevibacterium flavum und B. lactofermentum zu den coryneformen Bakterien gezählt. Weiterhin gehören die

Kohlenstoffquelle des Medium reguliert.

WO 96/15246 PCT/DE95/01555

2

genannten Arten zu den 'Glutaminsäure-Bakterien', da sie in der Lage sind, unter gewissen Wachstumsbedingungen große Mengen an Glutamat in das Medium auszuscheiden. Die genannten Mikroorganismen sind von großem industriellen Interesse, da sie für die Herstellung von Aminosäuren, Purinen und Proteinen eingesetzt werden können. Für C. glutamicum, C. melassecolae, B. flavum und B. lactofermentum konnte Wachstum auf Acetat bzw. Ethanol bereits nachgewiesen werden und es wurde gezeigt, daß sie einen Glyoxylat-Zyklus, d.h. auch die Enzyme Isocitrat-Lyase und Malat-Synthase, besitzen (Für einen Überblick siehe: Kinoshita, Amino acids, in Biology of industrial organisms, 1985, pp. 115-142, Benjamin/cummings Publishing).

Trotz langjähriger industrieller Anwendung dieser Organismen 15 wurden erst in jüngerer Vergangenheit molekularbiologische Methoden entwickelt, mit deren Hilfe coryneforme Bakterien für angewandte Zwecke gezielt genetisch verändert werden können. In der Regel werden dazu die zu klonierenden Gene unter Kontrolle ihrer eigenen Promotoren auf Vektoren kloniert, die in hoher 20 Kopienzahl in coryneformen Bakterien vorliegen. Dabei zeigte sich in mehreren Fällen, daß eine starke Überexpression einzelner Gene sich nachteilig auf das Wachstum coryneformer Bakterien und somit auf die Produktion gewünschter Produkte auswirkte . Dies hatte seine Ursache darin, daß die 25 Überproduktion eines entsprechenden Genprodukts zu toxischen Effekten innerhalb des Stoffwechsels der Zelle führte und somit das Wachstum dieser Zelle verlangsamte. Beispiele für derartige Fälle ist die homologe Überexpression von mutierten Genen, die für deregulierte Enzyme kodieren, d. h. solche Enzyme, deren 30

20

Aktivität keiner Endprodukt-Hemmung mehr unterliegt, z.B. die homologe Überexpression des hom1-Gens, das für eine deregulierte Homoserin-Dehydrogenase kodiert. (Reinscheid et al., Appl Environm Microbiol 60 (1994), 126-132). Es sind aber auch Fälle bekannt, in denen die Überexpression eines nichtmutierten Gens im homologen System für das Wachstum von C. glutamicum schädlich ist (z.B. Eikmanns et al., Microbiology 140 (1994) 1817-1828). Darüberhinaus kommt es häufig zu Problemen, wenn Gene, die nicht aus coryneformen Bakterien 10 stammen, in diesen überexprimiert werden sollen. Um in coryneformen Bakterien ein gewünschtes Gen zu exprimieren, ohne eine Wachstumshemmung durch das entsprechende Genprodukt in Kauf nehmen zu wollen, existieren verschiedene Möglichkeiten: Ein gewünschtes Gen kann in einfacher Kopienzahl in das Chromosom von coryneformen Bakterien integriert werden. Da nur eine Kopie dieses Gens in dem Organismus vorliegt, treten in der Regel keine toxischen Effekte durch das entsprechende Genprodukt auf. Eine Schwäche diese Verfahrens liegt in der arbeitsaufwendigen Methodik, um das gewünschte Ziel zu erreichen. Darüberhinaus wird durch die einfache Kopienzahl des eingefügten Gens nur selten eine ausreichende Menge von einem gewünschten Stoff gebildet.

Eine Alternative zur Integration eines Gens in das Chromosom 25 von coryneformen Bakterien ist die Klonierung eines Gens auf einem Vektor mit niedriger Kopienzahl in coryneformen Bakterien. Dies hat den Vorteil, daß das entsprechende Genprodukt in relativ geringer Menge gebildet wird und damit meistens nicht toxisch für die Zelle ist. Allerdings ist auch

in diesem Falle die relativ geringe Menge an gebiltetem Genprodukt für biotechnologische Anwendungen ein Nachteil.

Es ware daher wünschenswert, ein gewünschtes Genprodukt in großer Menge nur zu einem bestimmten Zeitpunkt zu bilden, um nachteilige Effekte dieses Genprodukts auf die Produktion bzw. das Wachstum des Organismus zu umgehen. Um dieses Ziel zu erreichen, bietet es sich an, ein gewünschtes Gen ohne seinen eigenen Promotor hinter einen regulierbaren Promotor zu

- 10 klonieren. Für die regulierbaren *Escherichia coli* Promotoren lac, Lambda  $P_L$  und trp konnte bereits gezeigt werden, daß sie in coryneformen Bakterien zur regulierten Expression verschiedener Gene eingesetzt werden können (Tsuchiya und Morinaga, Bio/Technology 6 (1988) 428-431). Allerdings besitzen
- diese Promotoren verschiedene Nachteile: Zum einen stammen die genannten Promotoren nicht aus coryneformen Organismen und stellen somit Fremd-DNA dar. Durch Einschleusung eines derartigen Promotors in coryneforme Bakterien werden diese zu rekombinanten Organismen, für welche strengere
- 20 Sicherheitsbestimmungen gelten. Zum anderen sind die Bedingungen, die jeder der drei Promotoren zur Induktion eines Gens benötigt, für industrielle Zwecke relativ uninteressant. So benötigt der lac-Promotor zur Induktion eines Gens den verhältnismäßig teuren Stoff IPTG, welcher eine großtechnische
- 25 Anwendung dieses Promotors unrentabel macht. Der Promotor Lambda  $P_L$  wird durch Hitze aktiviert. Hitze schadet aber nicht nur dem Organismus sondern könnte sich auch auf das gebildete Produkt schädlich auswirken, so daß dieser Promotor von keinerlei industriellem Interesse für coryneforme Bakterien

ist. Der trp-Promotor wird durch Tryptophan-Mangel aktiviert.

Da coryneforme Bakterien in der Regel nicht unter TryptophanMangel leiden, würde die Verwendung dieses Promotors die
Herstellung coryneformer Tryptophan-Mangel-Mutanten
voraussetzen. Da die Gewinnung solcher Mutanten relativ
aufwendig ist, hat auch der trp-Promotor bislang keinen Einzug
in die biotechnologische Nutzung bei coryneformen Bakterien
gefunden.

Den Idealfall für einen regulierbaren Promotor stellte ein coryneformer Promotor dar, der durch einen leicht verfügbaren, preiswerten Stoff reguliert wird. Der bislang einzige beschriebene coryneforme Promotor ist der des Gens für Isocitrat-Lyase (EP-OS 0 530 765). Dieser Promotor führt zur Expression von Genen, solange sich kein Zucker im Medium befindet. Da jedoch in den meisten Fermentationsmedien Zucker als Kohlenstoffquelle eingesetzt werden, wäre es sinnvoll, einen regulierbaren Promotor zu erhalten, der auch in Anwesenheit von Zuckern mit einem preiswerten Induktor zur Expression eines Gens führt.

Es ist daher Aufgabe der Erfindung, ein DNA-Fragment bereit zu stellen, das unabhängig von der Kohlenstoffquelle des Kulturmediums eine regulierte Expression verschiedener Gene in coryneformen Bakterien ermöglicht.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß durch ein dem Malatsynthase-Gen eines coryneformen Bakteriums vorgeschaltetes und von diesem isoliertes DNA-Fragment gelöst, das die Expression eines beliebigen, für ein Protein kodierenden, dem DNA-Fragment

nachgeschalteten

Strukturgens nach Einbau in einen Vektor und Transformation in ein coryneformes Bakterium reguliert.

Es konnte ermittelt werden, daß die Expression des Malatsynthase-Gens in coryneformen Bakterien durch die Anwesenheit von Induktoren, wie beispielsweise Lactat, Pyruvat und/oder Acetat induzierbar ist. Diese Induktion insbesondere durch Acetat erfolgt auch dann, wenn sich noch andere Kohlenstoffquellen im Medium befinden. Sogar in Anwesenheit von Zuckern bzw. in Komplexmedium erfolgt eine signifikante Induktion durch Acetat.

Nach Isolierung eines dem Malatsynthase-Gen eines 15 coryneformen Bakteriums vorgeschalteten DNA-Fragments wird diesem ein beliebiges, für ein zu synthetisierendes Protein kodierendes Strukturgen nachgeschaltet, dieses Konstrukt in einen Vektor ligiert und anschließend in ein coryneformes Bakterium transformiert. Wahrend der Kultivierung eines solchen 20 Transformanten wird zu einem beliebigen Zeitpunkt dem Medium ein Induktor, wie Lactat, Pyruvat, vorzugsweise Acetat, zugegeben, worauf das Strukturgen zum gewünschten Zeitpunkt exprimiert und somit das gewünschte Protein synthetisiert wird. Das erfindungsgemäß bereitgestellte DNA-Fragment erlaubt damit 25 die regulierte Expression von verschiedenen Genen in coryneformen Bakterien. Da die isolierte DNA selbst aus einem coryneformen Bakterium stammt, erfolgt die oben beschriebene Regulation innerhalb eines homologen Systems. Der erfindungsgemäße DNA-Bereich bietet daher zum ersten Mal die

Möglichkeit, in einem homologen System, durch einen preiswerten Induktor wie Acetat und unabhängig von der Zusammensetzung des Fermentationsm diums Gene in coryneformen Bakterien reguliert zu exprimieren.

5

Vorzugsweise wird ein dem Malatsynthase-Gen von

Corynebacterium glutamicum vorgeschaltetes und von diesem
isoliertes DNA-Fragment bereitgestellt; d.h. aus C. glutamicum
wurde das Gen für Malatsynthase (aceB) zusammen mit den für die
Expression und Regulation benötigten Strukturen isoliert und
sequenziert. Die DNA-Sequenz und die davon abgeleitete
Aminosäuresequenz ist in Tab. 2 dargestellt. In der Tub. 2 ist
die Ribosomenbindungsstelle des aceB-Gens unterstrichen und mit
'RBS' gekennzeichnet. Der potentielle Terminator der
Transkription von aceB ist durch antiparallele Pfeile
dargestellt.

Es konnte festgestellt werden, daß der vor dem

Malatsynthase-Gen befindliche DNA-Bereich von Nucleotid 1 bis

574 gemäß Tab. 2 zur regulierten Expression auch anderer Gene führt.

#### Ausführungsbeispiel:

1. Untersuchungen zur Aktivität der Malatsynthase in 5 Zellextrakten von Corynebacterium glutamicum nach Wachstum auf verschiedenen Medien.

In Extrakten des C. glutamicum-Stammes ATCC 13032 (Wildtyp) wurde die Aktivität der Malatsynthase (MSY) nach Wachstum auf 10 verschiedenen Medien bestimmt, um den Einfluß der Kohlenstoffquelle auf die Aktivität dieses Enzyms zu untersuchen. Es wurden dazu die Zellen für 14 h in 10 ml 2xTy-Vollmedium (Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) bei 30°C unter Schütteln (120 UpM) inkubiert. Anschließend wurden die Zellen durch Zentrifugation sedimentiert, einmal mit Puffer pH 6,8 (0,1 M Kaliumphosphat) gewaschen und in 1 ml des gleichen Puffers aufgenommen. Mit der erhaltenen Zellsuspension wurde anschließend jeweils 60 ml Mediun beimpft um eine optische Dichte  $(\mathrm{OD}_{600})$  von 1,0 zu erhalten. Bei den verwendeten Medien 20 handelte es sich um 2xTY-Vollmedium oder es wurde CgC-Minimalmedium (Eikmanns et al., Appl Microbiol Biotechnol 34 (1991) 617-622) mit jeweils 1% an Glukose, Acetat, Pyruvat, Laktat, Citrat, Succinat, Fumarat bzw. Glutamat als Kohlenstoffquelle verwendet. Die Kulturen wurden erneut bei 30°C inkubiert und die OD<sub>600</sub> wurde verfolgt. Bei Erreichen einer OD600 von 8 - 10 wurden die Zellen durch Zentrifugation geerntet, einmal mit Puffer pH 7,6 (50 mM Tris/HCl) gewaschen, in 1 ml des gleichen Puffers aufgenommen, und durch Ultraschallbehandlung in einem Branson-Sonifier W250 (10

Minuten, gepulst mit einem Intervall von 20% und einer Leistung von 30 Watt) desintegriert. Zur Abtrennung der Zelltrümmer wurde das Homogenat für 30 Minuten bei 13000 UpM in einer Sigma 2K15 Kühlzentrifuge bei 4°C zentrifugiert, und anschließend der klare Überstand (Rohextrakt) zur Bestimmung der MSY-Aktivität verwendet.

Der Enzymtest enthielt in einem Endvolumen von 1,0 ml, 50 mM
Tris/HCl, (pH 7,6), 40 mM MgCl<sub>2</sub>, 2 mM Na-Glyoxylat, 0,15 mM

10 Acetyl-CoenzymA und Rohextrakt. Der Ansatz wurde bei 30°C
inkubiert. Über einen Zeitraum von 2 Minuten wurde die
Extinktionsabnahme bei 232 nm bestimmt, die sich aufgrund der
Spaltung der Thioesterbindung von Acetyl-CoA ergibt. Der
Extinktionskoeffinzient von Acetyl-CoA bei 232 nm liegt bei 4,5

15 mM<sup>-1</sup> cm<sup>-1</sup> (Stadtman, Methods in Enzymology, Vol. 3, 1957, New
York: Academic Press). Der Proteingehalt der Rohextrakte wurde
mit Hilfe der Biuret-Methode (Bradford, Anal Biochem 72 (1976)
248-254) bestimmt. Die erhaltenen spezifischen MalatsynthaseAktivitäten sind in Tabelle 1 aufgeführt.

Wie aus Tabelle 1 hervorgeht, liegt die Aktivität der MSY
bei Wachstum auf 2xTY-Vollmedium sowie auf CgC-Minimalmedium
mit Glucose, Citrat, Succinat, Fumarat bzw. Glutamt als
Kohlenstoffquelle bei ungefähr 0,04 U/mg Protein. Auf CgCMinimalmedium mit Lactat bzw. Pyruvat als Kohlenstoffquellen

25 steigt die MSY-Aktivität auf Werte von 0,173 U/mg Protein bzw.
0,192 U/mg Protein an. Die höchste MSY-Aktivität wird mit 2,212
U/mg Protein bei Wachstum auf CgC-Minimalmedium mit Acetat
beobachtet. Wurde Acetat den oben genannten Medien zugesetzt,
so führte dies ebenfalls zu einem starken MSY-Aktivitätsanstieg

30 auf Werte von 0,500 U/mg Protein bis 1,330 U/mg Protein. Diese

Ergebnisse zeigen, daß in *C. glutamicum* die Aktivität der MSY durch die Kohlenstoffquelle des Mediums reguliert wird.

5 2. Isolierung und Subklonierung des MSY-Gens aus Corynebacterium glutamicum.

Zur Isolierung des MSY-Gens (aceB) aus C. glutamicum wurde basierend auf dem Cosmid pHC79 (Hohn und Collins, Gene 11

- 10 (1980) 291-298) eine corynebakterielle Cosmid-Genbank nach bekannter Methodik (Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) angelegt. Dazu wurde aus C. glutamicum chromosomale DNS isoliert (Eikmanns et al., Microbiology 140 (1994) 1817-1828)
- und mit dem Restriktionsenzym Sau3A partiell verdaut. Nach Ligation der erhaltenen Fragmente in die BamHI-Schnittstelle des Cosmids pHC79 wurde der Ansatz in die Proteinhülle des Bakteriophagen Lambda verpackt und der E. coli-Stamm ED8654 (Murray et al. Mol Gen Genet 150 (1977) 53-61) damit
- transfiziert. Die Verpackung der rekombinanten Cosmide in die Proteinhülle des Phagen Lambda erfolgte nach einer Methode von Sternberg et al. (Gene 1 (1979) 255-280), die Transfektion von E. coli ED8654 nach einer Methode von Sambrook et al. (Molecular Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring
  - Harbour Laboratory Press). Aus insgesamt 30 der erhaltenen rekombinanten E. coli-Klone wurden die entsprechenden Cosmide isoliert (Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) und einer Restriktionsanalyse mit dem Enzym HindIII unterzogen. Es zeigte

sich, daß 24 der untersuchten Cosmide Inserts besaßen, und daß die Inserts Größen von ungefähr 35 kb aufwiesen. Insgesamt 2200 Cosmid-tragende *E. coli-*Klone wurden vereinigt und aus diesem Gemisch nach bekanntem Verfahren (Sambrook et al., Molecular

- 5 Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) die Cosmid-DNA präpariert.
  - Zur Isolierung des aceB-Gens aus C. glutamicum wurde die Cosmid-Genbank in die MSY-defekte E. coli-Mutante DV21AO5 (Vanderwinkel und De Vlieghere Eur J Biochem 5 (1968) 81-90)
- nach bekanntem Verfahren (Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) transformiert. Die Mutante DV21AO5 ist aufgrund ihres MSY-Defektes nicht mehr in der Lage, auf Acetat als einziger Kohlenstoffquelle zu wachsen. Nach Transformation der Cosmid-
- 15 Genbank in diese Mutante wurden insgesamt 1000 Klone erhalten.
  Von diesen zeigten auf M9-Minimalmedium (Sambrook et al.,
  Molecular Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring
  Harbour Laboratory Press) mit Acetat als einziger
  Kohlenstoffquelle insgesamt drei Klone Wachstum. Nach
- Isolierung der entsprechenden Cosmide (Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) aus diesen Klonen und erneuter Transformation in die E. coli-Mutante DV21AO5 waren die resultierenden Klone erneut in der Lage, auf M9-Medium mit
- Acetat als einziger Kohlenstoffquelle zu wachsen. Dies läßt vermuten, daß auf den drei Cosmiden das aceß-Gen aus C. glutamicum lokalisiert ist.

Um das aceB-Gen aus C. glutamicum auf einem kleineren Fragment einzugrenzen, wurden die drei Cosmide mit dem

Restriktionsenzym Sau3A partiell verdaut und nach bekannter
Methode (Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory
Handbook, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) auf einem
0,8%igen Agarosegel im elektrischen Feld aufgetrennt. Fragmente

- im Größenbereich von 3,0 kb bis 6,0 kb wurden durch Elektroelution (Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) aus dem Gel isoliert und in die BamHI-Schnittstelle des Vektors pHCYC184 (Chang und Cohen, J Bacteriol (1978) 1141-
- 10 1156) ligiert. Mit dem Ligationsansatz wurde E. coli DV21AO5 transformiert und die erhaltenen Transformanten wurden erneut auf ihre Fähigkeit untersucht, auf Acetat als alleiniger Kohlenstoffquelle zu wachsen. Es konnten auf diese Weise neun Klone isoliert werden, deren Plasmide der Mutante DV21AO5
- Wachstum auf Acetat erlaubten. Aus den jeweiligen rekombinanten Stämmen wurden die entsprechenden Plasmide isoliert und einer Restriktionskartierung unterzogen. Die Restriktionskarte von einem der Plasmide, pAB-17, ist in Figur 1 dargestellt. Aus diesem Plasmid wurde nach bekanntem Verfahren das für die MSY
- kodierende DNS-Fragment durch BfrI-PvuI-Restriktion als 3 kb
  Fragment isoliert und in den C. glutamicum/E. coli-Pendelvektor
  pEKO (Eikmanns et al., Gene 102 (1991) 93-98) ligiert. In
  Abhängigkeit von der Orientierung des Inserts im Vektor wurden
  die neu konstruierten Plasmide als pEKBla und pEKBlb
- bezeichnet. Die Restriktionskarten beider Plasmide sind in Figur 2 präsentiert.

3. Analyse der Nukleotidsequenz des MSY-Strukturgens und angrenzender Bereiche

Für die Sequenzierung wurden zwei sich überlappende Teilfragmente, ein 1,6 kb BfrI-KpnI und ein 1,8 kb SphI-PvuI-Fragment, aus dem Plasmid pAB-17 nach bekannter Methode isoliert. Die überhängenden Enden beider Fragmente wurden mit Klenow-Polymerase zu glatten Enden aufgefüllt (Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Handbook, 1989, Cold Spring Harbour Laboratory Press) und in geeignete Schnittstellen des 10 Plasmids pUC18 (Vieira und Messing, Gene 19 (1982) 259-268) ligiert. Die so erzeugten Plasmide wurden benutzt, um nach der Methode von Henikoff (Gene 28 (1984) 351-359) Deletionskonstrukte zu erzeugen, die anschließend durch die Kettenabbruch-Sequenziermethode (Sanger et al., Proc Natl Acad Sci USA, 74 (1977) 5463-5467) sequenziert wurden. Die dabei erhaltene, gesamte Sequenz des 3 kb BfrI-PvuI-Fragmentes ist in Tabelle 2 dargestellt. Außerdem ist in Tabelle 2 die von dem aceB-Gen abgeleitete Proteinsequenz für die MSY aus C. glutamicum, die vor dem Gen befindliche Ribosomenbindungsstelle 20 und die hinter dem Gen liegende Terminationsstruktur für die Transkription abgebildet.

4. MSY-Aktivität von *C. glutamicum*-Stämmen, die das MSY-Gen auf Plasmid tragen.

Durch Elektroporation (Liebl et al., FEMS Microbiol Lett 65 (1989) 299-304) wurden die Plasmide pEKBla und pEKBlb in C. glutamicum eingeführt und die resultierenden Stämme als

WT(pEKBla) und WT(pEKBlb) bezeichnet. Nach bekannter Methode wurden die neu konstruierten *C. glutamicum*-Stämme auf CgC-Minimalmedium mit Glukose, Glukose/Acetat bzw. Acetat als Kohlenstoffquellen bis zu einer OD<sub>600</sub> von 8-10 gezüchtet,

Rohextrakte hergestellt und in diesen die spezifische MSY-Aktivität bestimmt. Die gemessenen MSY-Aktivitäten sind in Tabelle 3 dargestellt.

Die C. glutamicum-Stämme WT(pEKBla) und WT(pEKBlb) zeigen auf allen drei Kohlenstoffquellen jeweils signifikant höhere 10 Aktivitäten als der C. glutamicum-Wildtyp (WT) und der C. glutamicum-Stamm WT(pEK0), der den Ausgangsvektor pEKO enthält. Dieses Ergebnis beweist, daß auf dem 3 kb BfrI-PvuI-Fragment das aceB-Gen aus C. glutamicum funktionell vorliegt. Nach Wachstum der C. glutamicum-Stämme WT(pEKBla) und WT(pEKBlb) auf 15 CgC-Glukose/Acetat sind deren MSY-Aktivitäten ungefähr achtfach höher als bei Wachstum dieser Stämme auf Glukose. Bei Wachstum der beiden Stämme auf CgC-Minimalmedium mit Acetat als einziger Kohlenstoffquelle ist die MSY-Aktivität sogar 16- bis 18-fach höher als bei Wachstum auf CgC-Glukose. Diese Ergebnisse 20 belegen, daß sich auf dem isolierten Fragment alle zur Expression und Regulation des aceB-Gens benötigten Strukturen, d.h. der Promotor und regulatorische Sequenzen, befinden. Diese Strukturen liegen vor dem aceB-Gen. Da das klonierte Fragment vor dem eigentlichen aceB-Strukturgen noch 584 bp trägt (siehe Tabelle 2), müssen die Strukturen für Expression und Regulation in diesem DNS-Bereich lokalisiert sein.

 Untersuchungen zur Regulation und Expression des aceB-Gens aus C. glutamicum.

Um zu beweisen, daß es sich bei der beobachteten Regulation der 5 MSY um Regulation auf genetischer Ebene und nicht um eine Regulation des Enzyms selbst (z.B. durch Inhibition, Aktivierung oder kovalente Modifikation) handelt, wurden Rohextrakte von auf CgC-Minimalmedium mit Glukose gezüchteten C. glutamicum WT bzw. WT(pEKBla)-Zellen und von auf CgC-Minimalmedium mit Acetat gezüchteten C. glutamicum WT(pEKBla)-10 Zellen auf ihr Proteinmuster untersucht. Dazu wurden die genannten Stämme nach bekannter Methode auf den entsprechenden Medien gezüchtet, Rohextrakte hergestellt und diese nach der Methode von Laemmli (Nature 227 (1970) 680-685) unter 15 denaturierenden Bedingungen auf einem 12,5%igen Polyacrylamid-Gel aufgetrennt (Figur 3). Zur Lokalisation der MSY-Proteinbande im Rohextrakt wurde die MSY aus C. glutamicum bis zur Homogenität gereinigt (siehe Anhang 1) und parallel zu den Rohextrakten einer Elektrophorese unter denaturierenden 20 Bedingungen unterworfen (Figur 3). Nach Wachstum von C. qlutamicum WT auf CgC-Acetat erkennt man auf der Höhe der MSY eine deutlich intensivere Proteinbande als nach Wachstum dieses Stammes auf CgC-Glukose. Der Stamm WT(pEKBla) zeigt nach Wachstum auf CgC-Acetat eine sehr intensive MSY-Proteinbande. Aus der Intensität dieser Bande kann man abschätzen, daß die 25 MSY in diesem Stamm circa 20% des Gesamtzellproteins ausmacht. Das Ergebnis zeigt, daß die für die Expression und Regulation von aceB notwendigen Strukturen, unter induzierten Bedingungen die Neusynthese großer Mengen an Protein herbeiführen. Außerdem wird durch das Ergebnis deutlich, daß die beobachtete Steigerung der MSY-Aktivität nach Wachstum auf Acetat auf die Neusynthese des MSY-Proteins zurückzuführen ist.

6. Test des vor dem aceB-Gen liegenden DNS-Bereiches auf Funktionalität in einem unabhängigen System.

5

Der DNS-Bereich vor dem aceB-Gen wurde nach bekannten Methoden 10 als 574 bp BfrI-DraI-Fragment isoliert, die überhängenden Enden mit Klenow-Polymerase zu glatten Enden aufgefüllt und in die mit Klenow-Polymerase aufgefüllte Sall-Schnittstelle des Vektors pEKplCm (Eikmanns et al., Gene 102 (1991) 93-98) ligiert. Dieses Plasmid trägt hinter der Insertionsstelle das 15 Chloramphenicol-Acetyltransferase-Gen (cat), jedoch ohne eigenen Promotor, d.h. vom Plasmid pEKplCm kann das cat-Gen in C. glutamicum nicht abgelesen werden. Nach der Ligation des BfrI-DraI-Fragmentes in den Vektor pEKplCm wurde durch Sequenzierung nach bekannter Methode sichergestellt, daß die 20 Orientierung des BfrI-DraI-Fragmentes vor dem cat-Gen derjenigen vor dem aceB-Gen entspricht. Das entsprechende Plasmid wurde als pIWI bezeichnet. Nach Einbringen des Plasmids pIWI in C. glutamicum nach bekannter Methode wurde in diesem Stamm die Aktivität der Chloramphenicol-Acetyltransferase (CAT) 25 nach Wachstum auf CgC-Glukose, CgC-Glukose/Acetat bzw. CgC-Acetat bestimmt. Dazu wurden die zu untersuchenden Stämme nach bekannter Methode auf oben genannten Medien bis zu einer  ${
m OD}_{600}$ 8 bis 10 kultiviert, Rohextrakte hergestellt und in diesen die spezifische CAT-Aktivität nach der Methode von Shaw (Meth

Enzymol 43 (1975) 737-755) bestimmt. Der Test enthielt in einem Endvolumen von 1,0 ml 100 mM Tris/HCl pH 7,8, 1 mM Acetyl-CoenzymA, 1 mM 5,5-Dithiobis-(2-nitrobenzoesäure) und Rohextrakt und wurde mit 2,5 mM Chloramphenicol gestartet. Der Ansatz wurde bei 30°C inkubiert. Über einen Zeitraum von 2 Minuten wurde die Extinktionszunahme bei 412 nm bestimmt. Der Proteingehalt der Rohextrakte wurde mit Hilfe der Biuret-Methode (Bradford, Anal Biochem 72 (1976) 248-254) bestimmt. Die erhaltenen spezifischen CAT-Aktivitäten sind in Tabelle 4 10 aufgeführt. Während in dem C. glutamicum WT unter keiner der getesteten Bedingungen CAT-Aktivität nachzuweisen war, zeigte der rekombinante Stamm C. glutamicum WT(pIWI) bei allen Kohlenstoffquellen CAT-Aktivität. Allerdings war die CAT-Aktivität nach Wachstum auf CgC-Glukose etwa 20-fach niedriger 15 als mach Wachstum auf CgC-Glukose/Acetat und sogar 50-fach geringer als nach Wachstum auf CgC-Acetat. Dieses Ergebnis belegt, daß das isolierte 574 bp BfrI-DraI-Fragment die regulierte Genexpression von Fremdgenen erlaubt. Eine Induktion des Fremdgens erfolgt durch Acetat, selbst in Anwesenheit von

20 Zucker.

Anhang 1.

Reinigung von MSY aus C. glutamicum.

Zur Reinigung von MSY aus C. glutamicum wurden 60 ml einer in CgC-Acetat-Medium wachsenden Kultur bei OD<sub>600</sub> 8 bis 10 verwendet. Die Zellen wurden zweimal mit 20 ml 50mM Morpholinoethansulfonsäure (MES)/NaOH pH 6,0 gewaschen und in 1 ml des gleichen Puffers nach Zugabe von 5U/ml DNase, 15 µg/mg RNase und 100 µM Phenylmethylsulfonyl-Fluorid resuspendiert.

- 10 Aufschluß und Entfernung von Zelltrümmern erfolgte nach bereits bekannter Methode. Alle Aufreinigungsschritte wurden bei 4°C durchgeführt. Der Zellextrakt wurde mit 50 mM MES/NaOH pH 6 auf 10 ml verdünnt. Nach 2 h Ultrazentrifugation bei 183.000 x g wurde der Überstand auf einer FPLC-Anlage mit einer HR5/5
- 15 MonoQ-Anionenaustauschersäule (Pharmacia LKB, Freiburg
  Deutschland) chromatographiert. Während der ersten
  chromatographischen Aufreinigung wurde die MSY mit einem 0,1 M
  bis 0,4 M NaCl-Gradienten in 50 mM MES/NaOH pH 6 eluiert. Für
  die zweite Chromatographie wurde der Puffer der partiell
- gereinigten MSY mittels Ultrafiltration von 50 mM MES/NaOH pH 6 zu 50 mM Tris/HCl pH 8 gewechselt. Während der zweiten chromatographischen Aufreinigung wurde die MSY mit einem 0,2 M bis 0,5 M NaCl-Gradienten in 50 mM Tris/HCl pH 8 eluiert. Während beider chromatographischen Auftrennungen wurde eine
- 25 Flußrate von 1 ml/min eingestellt. Der Durchfluß beider Auftrennungen wurde in jeweils 1 ml Fraktionen gesammelt und auf MSY-Aktivität getestet. Die Aktivität enthaltenen Fraktionen wurden jeweils vereinigt.

Tabelle 1: Aktivität der Malat-Synthase (MSY) in Rohextrakten von Corynebacterium glutamicum nach Wachstum auf verschiedenen Kohlenstoffquellen

<b>Medium</b>	spezifische MSY-Aktivität (U/mg Protein)
2xTY-Vollmedium	0,030
2xTY-Vollmedium + 1% Acetat	0,840
CgC-Minimalmedium (MM) + 1%	Glucose 0,040
CgC-MM + 1% Acetat	2,212
CgC-MM + 1% Pyruvat	0,192
CgC-MM + 1% Lactat	0,173
CgC-MM + 1% Citrat	0,038
CgC-MM + 1% Succinat	0,045
CgC-MM + 1% Fumarat	0,034
CgC-MM + 1% Glutamat	0,041
CgC-MM + 1% Acetat + 1% Gluc	cose 0,970
CgC-MM + 1% Acetat + 1% Pyru	ıvat 0,730
CgC-MM + 1% Acetat + 1% Lact	0,860
CgC-MM + 1% Acetat + 1% City	o,500
CgC-MM + 1% Acetat + 1% Succ	o,920
CgC-MM + 1% Acetat + 1% Fuma	arat 0,910
CgC-MM + 1% Acetat + 1% Glut	tamat 1,330

## TABELLE 2

-	CTTAAGTGCTGATTCGCAATGGGCGGTGCCGACCACAAAGTATGAGCTATGCACTGTCACTGTTTCGACGTGATGTGCATCGGTTTGCG
91	TGGTGGCGTGGTTCACACATTGCTCCATCGGGCATTGGTGCGTCAATCGGTTTTGGGTTTTTAAGTTTTGTGCGGGGGGGG
181	TGTGAAGTTIGCAAAGTTCIGGCTTCGCAGAAAAAGTGGGCGGGGGGTIGCTAGTACGGATGTACTGGCAAATGCTCIGAAATGGGAĀ
271	AATGCAGGCACCGCAACGTICCGTAGGTTICGAAGGTGTGACCTAGATAAAAGTCGGGGTTAGGCGGGGTAATGACTTAGTAAAGTTCG
361	CAAACCCCTTTTGCTGGTGACGGTGATCACTTAGTCTGATCACATCGCCAAACACGATAAGGGTTGAAATCGAAAGAGAGAG
451	GATTCCAGAGGTAGTCAGAGTGCTTTTCTTAAAAGAGTTTTCACAACCGTTAACGCGTAGCCAAACAAGAAGATTCGCATTCTTCTGGT
541	TTAGGCACAGGICATCTAAAAACCCATGCTTT <u>AAAAGGAG</u> CCTTCAATGAĊTGAACAGGAÁCTGTTGTCTGCTCAGACTGCGACAACGCT RBS M T E Q E L L S A Q T A D N A
631	GGAACTGACACCGAACGCGTTGACGCGGGGGGGAATGCAGGTTGCAAAAGTTCTCTACGACTTTGTAACCGAAGCGGTACTCCCTCGC G T D S T E R V D A G G M Q V A K V L Y D F V T E A V L P R
721	GIGGGIGIGGATGCGGAAAGIICIGGICCGGATTCGCCGCCATCGCCGGGACCICACCCCACGCAACCGCGAGCTGCTTGCTCGCCGC V G V D A E K F W S G F A A I A R D L T P R N R E L L A R R
811	GATGAACTGCAGATGCTTATCGACGACTACCACCACCACCACCATCGACCAAGAGGCGTACGAGATTTCCTCAAAGAAATC D E L Q M L I D D Y H R N N S G T I D Q E A Y E D F L K E I
901	GGATACTTGÉTTGAGGAGCCCAGAAGCTGCAGAAATCCCAAAACGTCGAAAATCTCCAGCACCGCAGGACTCAGCTGGTT G Y L V E E P E A A E I R I Q N V D T E I S S I A G P Q L V
991	GTTCCAATICTGAACGCACGCTTCGCGCTGCCATGCTCGCTGGGGTTCCCTCTACGATGCGTTGTACGGCACCAACGCCATC V P I L N A R F A L N A A N A R W G S L Y D A L Y G T N A I
1081	CCAGAAACTGATGGCGCTGAAAAGGGCAAGGATACAACCCGGTCCGCGGCCAGAAGGTCATCGAGTGGGTCGTGAATTCCTCGACAGC
171	GITGICCCACTGGACGGIGCTICGCATGCTGAGAGTACAACAICACCGATGGAAAGCTTGCAGCCCACATTGGAGATAGCGTC V V P L D G A S H A D V E K Y N I T D G K L A A H I G D S V

**4** \*

## TABELLE 2 (Fortsetzung)

1261	TACCGACTGAAAAACCGTGAATCCTACCGTGGCTTCACCGGCAACTTCCTTGATCCAGAAGCÁATCCTGCTGGAAACCAACGGCCTGCAC	IND
1351	ATCGAGCTGCAGATCGATCGATCGGCAAGGCAGGACAAGACTGGTCTCAAAGACATCGTTTTGGAATCTGCGATCACCACG	LLLE 4
1441	ATCATGGACTTCGAAGACTCCGTTGCAGCTGATGCTGAAGACAAGACCTTAGGTTACTCTAACTGGTTCGGACTCAACACGGCGAA I M D F E D S V A A V D A E D K T L G Y S N W F G L N T G E	(1011
1531	CTGAAAGAAGAGATGTCCAAGAACGGACGCATCTTCACCCGTGAGCTCAAGGACCGCGTCTACATTGGCCGCAATGGTACCGAGCTG L K E E M S K N G R I F T R E L N K D R V Y I G R N G T E L	. 3 C L Z U I
1621	GTICTGCACGGTCGTTCCCTGCTCGCAACGTTGGTCACCTCATGCAAACCCATCCAT	197
1711	GAAGGCATCÁTGGATGCTGTTTGACCACTGTTTGTGCCAGGAATTGCTCCGCAGACAAGATGCCAATTCCCGCAATGCTCC E G I M D A V L T T V C A I P G I A P Q N K M R N S R K G S	
1801	ATCTACATCGTGAAGCCTAAGCACGCCCTGAAGAAGTCGCGTTCACCAACGAGCTCTTCGGCCGCGTTGAGGATCTGCTTGATCTG	
1891	CCACGCCACÁCCTTGAAGGTTGGTTATGGATGAGGAGCGTCGCACGTGGAACCTGGATGCCAGCÁTCATGGAAGTTGCTGACCGC PRHTLKVGVMDEERRTSVNLDASIMEVAD	
1981	TTGGCATTCÀTCAACACTGGCTTCCTGGACGCGCGCGCGCGGAATCCACCTCCATGGAAGCAGGCGCCATGGTGCGCAAGGCTGAT L A F I N T G F L D R T G D E I H T S M E A G A M V R K A D	
2071	ATGCAGACCGCACCGTGGAÁGCAGGCCTACGAGAACAACAACGTTGATGCAGGTATTCAGCGTGGTCTTCCTGGCAAGGCTCAGATCGGT M Q T A P W K Q A Y E N N N V D A G I Q R G L P G K A Q I G	
2161	AAGGGCATGİGGGCGATGACTGAGCAGAAATGČTGGAGAAGATCGGCCAĞCCACGCGAAĞGCGCCAACAÇTGCATGGGTİ K G M W A M T E L M A E M L E K K I G Q P R E G A N T A W V	

## TABELLE 2 (Fortsetzung)

2251	CCTTCACCAÁCTGGTGCGACGCACGCACTACCACTTGGTTGATGTGTTCAAGGTTCAAGACGAACTGCGTGCTGCCGGCCG
2341	CGCGACAGCCTGCGCAACATTCCAACCGCACCAAAACACCAATTGGTCTGAGGAAGAAGAAGAAGAAGAAGAACAACAAC R D S L R N I L T I P T A P N T N W S E E E K K E E M D N N
2431	TGCCAGTCCATCCTCGGATÁCGTTGTGCCTGGGTTGAGCATGGTTGCTCCAAGGTTCCAGACATCCATGACATCGACCTCATG C Q S I L G Y V V R W V E H G V G C S K V P D I H D I D L M
2521	GAAGACCGCGCAACGCTGCGTATTTCCTCGCAGATGCTGGCTG
2611	CTGGAACGAATGGCAGTGGTCGACAAGAAAAGGGGGGGGG
2701	TICCAGGCGGCTAAGGACTIGATITTCGAAGGCACCAAGTCCCCATCGGCCCAGCCCA
2791	AAAGCAAAAAACTAAGCACGCTTTCGACGCTTACCTGCATCCCAACGGTGACTGCCCCGGGGCCACCCTCACTCCTTTTTGGTCA K A K N -
2881	GCACCCAAAAGCGCCGGTTCAACACACACACACGCCCATTCACCTTCGCCAATATCGGCCACGGTGGAGGCGCGGACTTTCGCCTGGA
2971	TTCCACACCACACATCATGACCATCGCCCTCAATGGTGATGCGATCG

Tabelle 3. Spezifische Aktivität der Malatsynthase (MSY) in Rohextrakten des C. glutamicum Wildtyps (WT) und der rekombinanten C. glutamicum-Stämme mit den Plasmiden pEKO, pEKBla und pEKBlb nach Wachstum auf CgC-Minimalmedium mit Glukose, Glukose/Acetat bzw. Acetat als Kohlenstoffquelle.

C. glutamicum-	spezifische	MSY-Aktivität (U/mg	Protein)
Stamm	CgC-Glukose	CgC-Glukose/Acetat	CgC-Acetat
WT	0,040	0,970	2,11
WT(pEKO)	0,038	0,954	2,23
WT(pEKBla)	0,350	3,120	6,22
WT(pEKB1b)	0,374	3,240	6,08

Tabelle 4. Spezifische Aktivität der ChloramphenicolAcetyltransferase (CAT) in Rohextrakten des C. glutamicum
Wildtyps (WT) und des rekombinanten C. glutamicum-Stammes
WT(pIWI) nach Wachstum auf CgC-Minimalmedium mit Glukose,
Glukose/Acetat bzw. Acetat als Kohlenstoffquelle.

C. glutamicum-		spezifische CgC-Glukose	CAT-Aktivität (U/mg CgC-Glukose/Acetat			
10	WT	0,001	0,001	0,001		
	WT(pIWI)	0,026	0,620	1,320		

PCT/DE95/01555

#### Patentansprüche

- 1. Ein dem Malatsynthase-Gen eines coryneformen Bakteriums vorgeschaltetes und von diesem isoliertes DNA-Fragment, das die Expression eines beliebigen, für ein Protein kodierenden, dem DNA-Fragment nachgeschalteten Strukturgens nach Einbau in einen Vektor und Transformation in ein coryneformes Bakterium reguliert.
- DNA-Fragment nach Anspruch 1, vom Malatsynthase-Gen von Corynebakterium glutamicum stammend.

10

5

- 3. DNA-Fragment nach Anspruch 2 mit der Nucleotidsequenz von Nucleotid 1 bis 574 gemäß Tabelle 2, wobei Tabelle 2 Bestandteil dieses Anspruches ist.
- DNA-Fragment nach einem der vorhergehenden Ansprüche 1 bis 3
   mit einem beliebigen nachgeschalteten Strukturgen.
  - 5. Vektor, enthaltend ein DNA-Fragment nach einem der Ansprüche l bis 4
- 6. Rekombinante, coryneforme Zelle, enthaltend in replizierbarer form ein DNA-Fragment nach einem der Ansprüche 1 bis 4.
  - 7. Rekombinante, coryneforme Zelle nach Anspruch 6, enthaltend einen Vektor nach Anspruch 5.

25

30

8. Verfahren zur Synthese eines beliebigen Proteins durch Kultivierung eines transformierten, coryneformen Bakteriums, enthaltend in replizierbarer Form ein vom Malatsynthase-Gen eines
coryneformen Bakteriums isoliertes DNA-Fragment, dem das für
das zu synthetisierende Protein kodierende Strukturgen nachgeschaltet ist und das die Expression des für das zu synthetisierende Protein kodierende Strukturgen reguliert, in einem
Medium, dem ein Induktor zugegeben wird, worauf das Strukturgen

exprimiert und somit das gewünschte Protein synthetisiert wird.

- 9. Verfahren nach Anspruch 8,
- dadurch gekennzeichnet,
  daß dem Kulturmedium als Induktor Lactat, Pyruvat, vorzugsweise
  Acetat zugegeben wird.

Fig. 1

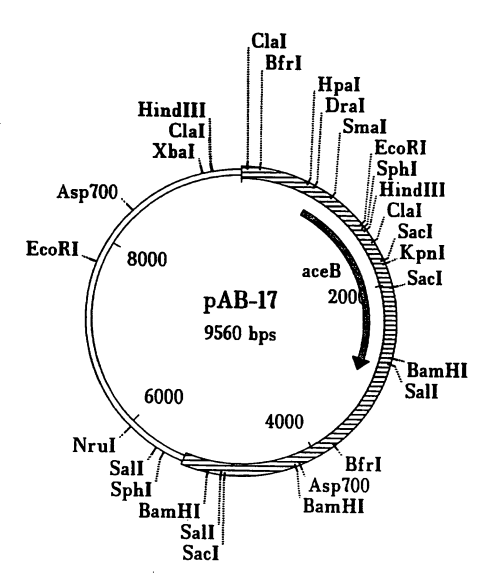


Fig. 2

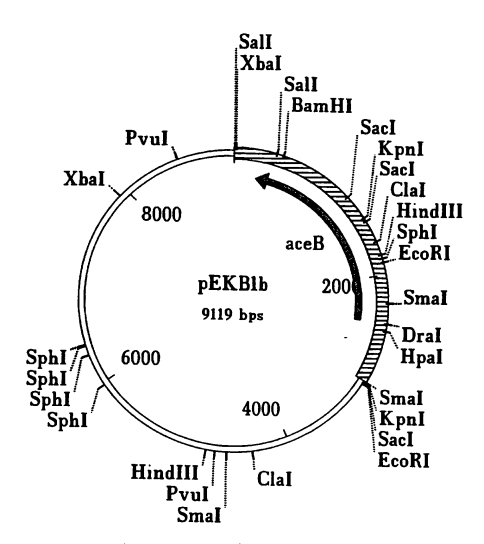
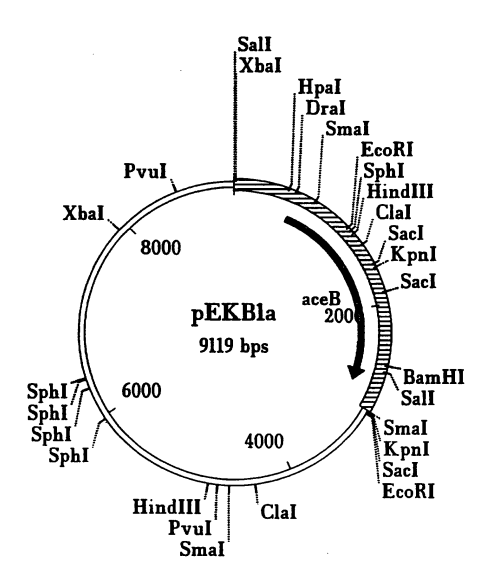
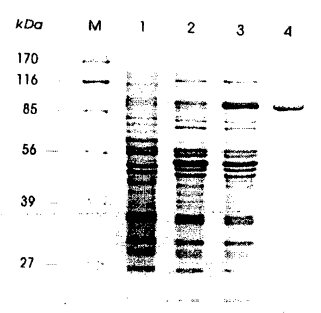


Fig. 3





20 -

**ERSATZBLATT (REGEL 26)** 

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

4 500 6

Inter nal Application No PCT/DE 95/01555

A. CLASS IPC 6	FICATION OF SUBJECT C12N15/31	r matter C12N1/21	C12P21/0	00	C12N1/20	C12N15/1	1
	o International Patent Clas	milication (IPC) or to	hoth national classic	fication	and IPC		
	SEARCHED	ancason (ir c) or w	OAL DESCRIPTION	ii ceatou			
Minimum d	ocumentation searched (d	amification system fol	lowed by classificat	ion sym	bols)		
IPC 6	C12N C12P						
Documental	ion searched other than m	nimum documentation	n to the extent that i	such doo	ruments are included in	the fields searched	
Electronic d	ata base consulted during (	he international search	h (name of data bas	e and, v	there practical, search	erms used)	
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO	D BE RELEVANT					
Category *	Citation of document, wi	th indication, where a	ppropriate, of the re	elevant p	attaget	1	Relevant to claim No.
	from C. glu the gene an of the enzy	994 3108, HEID ET AL. tamicum: seq d biochemica	quence anal al characte	ysis	of		1-9
Purt	ner documents are listed in	the continuation of bo	00x C.		Patent family member	s are listed in anne	
* Special cal	regories of cited documents	:		T late	r document published a	for the internation	al filing data
	ent defining the general sta			or	priority date and not in id to understand the pr	conflict with the s	pplication but
	ered to be of particular rek document but published on		onsi .	izn	ention nument of particular rei	•	•
filing				CHE	mot be considered now olve an inventive step	el or campot be con	sidered to
which	is cited to establish the put or other special reason (s	dication date of anoth		"Y" doc	nument of particular rel	evance; the claimed	i invention
	ent referring to an oral disc		o or	do	mot be considered to is current is combined wi	th one or more other	er stuch docu-
P' docume	ments on the prior to the in un the priority date claims		: but	in	nts, such combination i the art. sument member of the s		person source
Date of the	actual completion of the in	ternational search		Dal	e of mailing of the inte	mational search re	port
1	7 January 1996				1	5. 02. 96	
Name and mailing address of the ISA  European Patent ffice, P.B. 5818 Patentiaan 2  Authorized officer							
	NL - 2280 HV Rijswij Tel. (+31-70) 340-204 Faz: (+31-70) 340-301	ik 0, Tx. 31 651 epo ni,	-u <i>4</i>		Marie, A		

1

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

re e pro-

Inter nales Aktenzeichen
PC7/DE 95/01555

A. KLAS! IPK 6	C12N15/31	MELDUNGSGEGENS C12N1/21	C12P21/	00	C12N1/2	0	C12N15/11	
	nternationalen Patentklass	fikation (IPK) oder nac	h der nationalen K	Classifika	tion und der IP	K		_
	ERCHIERTE GEBIETE		V1Gherien	-ala \				_
IPK 6	rter Mindestprüßtoff (Kla C12N C12P	isniikabonsiyavem unu s	Classificationsymm	bole )				
Recherchie	rte aber nicht zum Minder	tprüfstoff gehörende Ver	röffentlichungen, s	oweit di	ese unter die rec	herchierte	n Gebiete fallen	
Während d	er internationalen Recherc	he konsultierte elektroni	sche Datenbank (?	Name de	r Datenbank ur	nd evil. ver	wendete Suchbegriffe)	
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEH	IENE UNTERLAGEN						
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffe	<del></del>		he der in	Betracht komm	enden Tei	e Betr. Anspruch Nr.	
A	from C. glu	994 9-3108, CHEID ET AL. Jtamicum: seq	uence anal	lysis	of		1-9	
	of the enzy	nd biochemica yme' n gesamten Ar		eri sa	tion			
	tere Veröffentlichungen sie ehmen	nd der Fortnetzung von F	eld C zu		Siche Anhang I	Patentfamil	ie	
"A" Veröffe aber n "E" älteres	: Kategorien von angegebe entlichung, die den allgem icht als besonders bedeuts Dokument, das jedoch ers idedatum veröffentlicht wo	einen Stand der Technik am anzwehen ist it am oder nach dem inte	t definiert, ernationalen	oder And Erfit The	r dem Priorititæ neldung nicht ko ndung zugrunde orie angegeben i	datum verd klidiert, so liegenden l ist	ach dem internationalen Anmeldedati ffendlicht worden ist und mit der ndern nur zum Verständnis des der Prinzips oder der ihr zugrundeliegend	<b>e</b> n
"L" Veröffe	entlichung, die geeignet ist	, einen Prioritätsanspruc	th Eweifelbaft er-	ken	n allcin aufgrun:	dieser Ve	er Bedeutung, die besnepruchte Erfine röffendichung nicht als neu oder auf nd betrachtet werden	
auagef			<b>3</b> 000. 200 ( 2.10	WER	n nicht als aus ei den, wenn die V	mnoemen eroffentiel	ter Bodestett werder er Bodestett berichend betrachtet er Tätigkeit beruhend betrachtet bung mit einer oder mehreren anderen	1
eine B "P" Veröffe	enutzung, eine Ausstellung milichung, die vor dem in eanspruchten Prioritätsdat	g oder andere Maßnahm ternationalen Anmelded:	en bezieht akum, aber nach	dica	e Verbindung fü	r einen Pa	sgorie in Verbindung gebracht wird w chmann naheliegend at derselben Patantfamilie ist	<b>30</b>
	Abschlusses der internation	<del></del>		At	endedatum des i	nternation	sien Recherchenberichts	
1	7.Januar 1996		·			1 5 W	96	
Name und I	Postanachrift der Internatio	onale Recherchenbehörd	ie	Bev	olkmächtigter Be	diensteter		
	Europäisches Patenta: NL - 2280 HV Rijswi Tel. (+31-70) 340-204		a 2		м. •			
	Face (+31-70) 340-30		j	i	Marie,	A		

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

1